# (19)日本國特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平5-58893

(43)公開日 平成5年(1993)3月9日

		***************************************		 
(51)Int.Cl. <sup>s</sup>	識別記号	庁內整理番号	FI	技術表示箇所
A 6 1 K 31/40	ADN	7252-4C		
	ABG	7252-4C		
# C 0 7 D 409/06	209	8829-4C		
(C 0 7 D 409/06				
000-00				

審査請求 未請求 請求項の数 9(全 5 頁) 最終頁に続く

(21)出顯番号	特顯平4-22610	(71)出願人	390039402		
			フアイザー・インコーボレイテツド		
(22)出願日	平成4年(1992)2月7日		PFIZER INCORPORATE		
			D.		
(31)優先権主張番号	652709		アメリカ合衆国ニユーヨーク州 ニユーヨ		
(32)優先日	1991年2月8日		ーク、イースト・フオーテイセカンド・ス		
(33)優先権主張国	米朗 (US)		トリート 235		
(31)優先権主張番号	727786	(72)発明者	レランド・デーヴイツド・ルース		
(32)優先日	1991年7月10日		アメリカ合衆国コネチカツト州06360。ノ		
(33)優先権主張開	米間 (US)		ーリッチ。ロックウエル・ストリート		
			165		
		(74)代理人	弁理士 湯浅 若三 (外5名)		
			最終質に続く		

## (54)【発明の名称】 コレステロール低下組成物

(57)【襲約】 (修正有)

【目的】 炎症性関節炎にかかった哺乳動物のためのコ レステロール低下組成物を提供する。

【構成】 テニダップ (関示構造式) またはその医薬と して受容される塩基塩からなる、炎症性関節炎にかかっ た哺乳動物の総血清コレステロールを低下させるための 組成物:テニダップおよびその医薬として受容される塩 基塩からなる、哺乳動物の血清LD1コレステロールを 低下させるための組成物;およびテニダップまたはその 医薬として受容される塩基塩からなる、炎症性関節炎に かかった哺乳動物の血清トリグリセリドを低下させるた めの組成物。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 テニダップまたはその医薬として受容さ れる塩基塩からなる、炎症性関節炎にかかった哺乳動物 の総血清コレステロールを低下させるための組成物。

【請求簿2】 影響性間簡素の癖状がリュウマチ性関節 炎または骨関節炎である請求項1の組成物。

【請求項3】 テニダップのナトリウム塩からなる請求 項2の組成物。

【請求項4】 テニダップまたはその医薬として受容さ れる塩基塩からなる、炎症性関節炎にかかった哺乳動物 10 の血清しDLコレステロールを低下させるための組成 物...

【請求項5】 炎症性関節炎の症状がリュウマチ性関節 炎または骨関節炎である調求項4の組成物、

【請求項6】 テニダップのナトリウム塩からたる請求 項5の組成物。

【請求項7】 テニダップまたはその阪薬として受容さ れる塩基塩からなる、炎症性関節炎にかかった哺乳動物 の血清トリグリセリドを低下させるための組成物。

炎または骨関節炎である請求項7の組成物。

【請求項9】 テニダップのナトリウム塩からなる請求 項8の組成物。

## 【発明の詳細な説明】

## tonoil

【産業上の利用分野】本発明はテニダップおよびその医 薬として受容される塩基塩を使用して哺乳類の総血清コ レステロール、LDLコレステロールおよびトリグリセ リドを低下させるための組成物に関する。

## [00002]

【従来技術】テニダップは、5-クロルー2、3-ジヒ ドロー2ーオキソー3-(2-チエニルカルボニル)-インドールートーカルボキサミドのエノール体であっ て、下配構造式:

によって示される。テニダップおよびその医薬として受 容される塩基塩は、他の3-脳換-2-オキシインドー ルー1ーカルボキサミドとともに米国特許第4、55 6,672号(譲受人に譲渡されている)に開示され、

症および抗アレルギー剤として有用であるばかりでな く、シクロオキシゲナーゼ (CO) およびリポキシゲナ 一ゼ (LO) 両酵素の阻害剤であることを開示してい る。開示内容を本明細書において参考のため引用してい る。テニダップおよびその医薬として受容される蜘蛛塩 は他の特定の3ー領換ー2ーオキシインドールー1ーカ ルボキサミドとともに、哺乳動物におけるインターロイ キンー1生合成を顕著し、インターロイキンー1介在の 容楽および機能協実を治療することが光照特許第4.8< 61、794号(譲受人に譲渡されている)に開示され ている。

2

【0003】米園特許第4,853,409号(譲受人 に譲渡されている)には、テニダップおよびその医薬と して受容される塩基塩が他の特定の3ー酸機-2ーオキ シインドールー1ーカルボキサミドとともに、哺乳動物 におけるT細胞機能を抑制し、全身または器官特別的タ イプのT細胞介在自己免疫疾患を治療することが開示さ れている。

【0004】 テニダップのナトリウム塩の無水の結晶形 【請求項8】 炎症性関節炎の症状がリュウマチ性関節 20 は、鬱受人の名前で出郷されたヨーロッパ特許出郷第2 77、738号公報に開示されている。

> 【0005】米脳特許第5,008,283号(離受人 に譲渡されている)には、哺乳動物において、テニダッ プおよびその医薬として受容される塩基塩を用いてコラ ゲナーゼの活性化を阻害し、コラゲナーゼ介在障害およ び疾病を治療し、ミエロベルオキシダーゼの活性を阻害 することが開示されている。

【0006】来顯特許第5,006,547号(線受人 に譲渡されている)には、哺乳動物において、テニダッ 30 プおよびその医薬として受容される塩基塩を用いて好中 球によるエラスターゼの遊離を阻害し、エラスターゼ介 在機能障害および疾病を治療することが開示されてい Z.,

【0007】アテローム硬化症、すなわち動脈の疾患は 合衆国および西ヨーロッパにおけ主な死因とみなされて いる。アテローム硬化症および閉塞性心臓疾患への病理 学的な経過はRossとGlomsetのNew En gland lournalof Medicine 295、369-377 (1976) に詳細に記載され 40 ている。この経過の最も初期の段階においては強動脈。 冠状動脈および脳動脈および大動脈における"脂肪の 縞"の形成が見られる。これらの障害部分は、主として 平滑筋細胞内および動脈および大動脈の内膜層のマクロ ファージにおいて見られる脂質沈着による黄色を呈して いる。コレステロールおよびコレステリルエステルはほ とんどこの脂質に由来する。さらに、上記脂質の縞に見 られるコレステロールのほとんどは血漿から取り込まれ るといわれている。そして、これらの脂質の縞は、脂質 を担持し細胞外の脂質、コラーゲン、エラスチンおよび

の養機物からなる総雑性プラークを形成させる。細胞と 細胞間質は緑維性発を形成し、この徐は雑胆断片および より多くの細胞外脂質が深く注着してしまうのを助け る。この脱質は当初は遺離であり、コレステロールエス テル化される。緑維性ブラークはかっくりと形成し、石 灰化し環症化して、動脈閉塞ならびに、進行したアテロ 一人硬化症の特徴である壁化血栓症および動脈筋飛縮の 傾向の原因である。 電塞な弾き。 に進んでしまうらし

## [0008]

【発明が解決サイミ課題】複学的証明によると、アテローム硬化能による心臓血管疾患(CVD)を生起せしめる第1の危険因子は高脂血能であることが確実に立起ざれた。近年、医療の指導者は、CVD予防の本質的関策として患者の血張トリグリセリドレベル、コレステロールレベルおよび低密度リポ振行管コレステロールレベルを低下させることを改めて強調した。"正常" 第の上限は今や以前より有意に低く遮蔽されている。その結果、関欧人の大部分かこの因子の故にCVDの発症と進行について今や高度に危険てあることがわかった。落酷血症200かに強した金酸因子をする患者は特に高度に危険である。そのような独立した危険因子は、クルコース不耐、左心室栄養治度、高血圧、および男性であることである。したかって、一般人の高脂血症をうまく治療することに収集上事常に重要である。

【000割。高脂血症のために好ましい治療方法の第1 段階は食事に関するものである。後人かの患者において は食事のみが霊当な反応を生ぜしめるが、他の多くの人 々は高度の危険にあり、さらに薬理学的に治療されなけ ればならない。したかって、高脂血症のための新薬は、 CVDを発症させる高度の危険にさらされている多くの 患者にとって非常に強力な度更である。

【0010】本発明以前、哺乳動物にテニダップおよび その塩を使用して総価請コレステロールレベルを低下さ せ、あるいは血清1DLコレステロールレベルを低下さ せ、あるいは血清1DLコレステロールレベルを低下さ せ、あるいは血清トリグリセリドを低下させることにつ いてあるいはそのような薫園についての報告はなされて いない。

【0011】デニダップおよびその医薬として愛苦される塩塩塩がリュウマ子性関節炎または骨関節炎のような 40 関節の次康にかかっている哺乳患物の絵画諸コレステロールレベルを低下させることが見いだされた。さらに、テニダップおよびその医薬として受容される塩基塩はリュウマチ性関節炎または骨関節炎のような円部の炎症にかかっている哺乳動物の血清上りしコレステロールレベルを低下させることが見いだされた。。さらに、デニダップおよびその医薬として受容される塩基塩はリュウマチ性関節炎または今間象がのような関節の数なにかかっている哺乳動物の血清トリグリセリドのレベルを低下さ

【0012】テニダップおよびその医薬として受容される塩基塩を使用する方法は、その有効量を確乳動物に投 与することからなる。投与は、化合物を哺乳動物に後述 のように移口、非経口投与によって治療的に与えるため の公別方法からなる。

【0013】 テニゲップおよびその医薬として受容される塩基塩およびその製造方法は本国特許第4、556、672号に記載されている。該米国特許に教示内容は本明細書において参照している。

## [0014]

【課題を解決するための手段】本発明は、テニダップおよびその場の新規用途であって、表症性関節炎にかかった哺乳動物の総曲清コレステロールを低下させるための組成物、炎症性関節炎にかかった哺乳動物の血清1.D1、コレステロールを低下させるための組成物、炎症性関節炎にかかった哺乳動物の血清1.D1、立ための組成物に関する。「炎症性関節炎こなりニウマチ性関節炎に関節されない。本発用の趣門かには、炎症性関節炎に使じされない。本発用の趣門かには、炎症性関節炎にかかりその必要のある哺乳動物の細菌がの総面清コレステロールと小人を低下させる方法、炎症性関節炎にかかり、その必要のある哺乳動物の血清1.D1、コレステロールを低下させるための方法、炎症性関節炎にかかり、その必要のある哺乳動物の血清1.D1、コレステロールを低下させるための方法、炎症性関節炎にかかり、その必要のある哺乳動物の血清1.D1、コレステロールを低下させるための方法、炎症性関節炎にかかり、その必要のある哺乳動物の血清1.D1、コレステロールを低下させるための方法、炎症性関節炎にかかり、その必要のある哺乳動物の血清トリグリセリドを低下させるための方法を対象される。

【0015】来陽特許第4.556.672号に開示さ

れるように、テニダップは酸性であって、塩基塩を形成 する。そのような塩基塩はすべて本発明の範囲内に包含 され、上記特許によって教示されるようにして製造され 30 る。本発明の範囲内に含まれる適当な場は有機場および 無機塩の両方であって、アンモニア、有機アミン、アル カリ金属水酸化物、アルカリ金属炭酸塩、アルカリ金属 重炭酸塩、アルカリ金属水素化物、アルカリ金属アルコ キシド、アルカリ土金属水酸化物、アルカリ土金属炭酸 塩、アルカリ十金屋水素化物およびアルカリ土金属アル コキシドであるが、これらに限定されない。そのような 塩基塩を形成する塩基の代表例は、アンモニア、n-プ ロビルアミン、エープチルアミン、アニリン、シクロへ キシルアミン、ベンジルアミン、pートルイジン、エタ ノールアミン、およびゲルカミンのような第1級アミ ン:ジエチルアミン、ジエタノールアミン、N-メチル ーグルカミン、N--メチルアニリン。モルフォリン、ピ ロリジンおよびピペリジンのようた第2級アミン:トリ エチルアミン、トリエタノールアミン、N. Nージメチ ルアニリン、NーエチルビベリジンおよびNーメチルモ ルフォリンのような第3級アミン:水酸化ナトリウムの ような水酸化物;ナトリウムエトキシドおよびカリウム メトキシドのようなアルコキシド:水素化カルシウムお よび水素化ナトリウムのような水素化物;および炭酸カ

20

4

好適塩はナトリウム、カリウム、アンモニウム、エタノ ールアミン、エイタノールアミンおよびトリエタノール アミンである。特に好ましいのはナトリウム塩である。 そのようなナトリウム塩の無水結晶形は、その譲受人の 名前でヨーロッパ特替出類物277.738号に開示さ れている。その教示内容は本明細書に参考文献として記 級してある。

【0016】上記化合物の半水和物および一水和物のような溶解和物も本発明の範囲内に包含される。

【0017】本発明の方法はテニダップおよびその医薬として受容される堪葉鬼を哺乳動物に段与することからなる。そのような化合物およびそれらの塩は該動物に単独あるいは、好ましくは標準的な調解技術によって医學組成物中の医葉として受容し得る損体あるいは希京利と組み合わせて投与できる。そのような投与は、経口または非経口である。ここで用いたような非経田投与は静脈内、筋肉内、腹腔内、皮下、経皮および局所(口腔洗浄および吸入を含むがそれらに関定されない)であるが、これらに限定されない。そのような化合物およびそれらの塩を経口的に限すました。

【0018】一般に、後述のおよび特許請求の範囲に記 綾の用途のためには、テニダップおよびその塩は1日当 たり約40mg ---約120mgの経口投与量でリュウマ チ性関節炎または骨関節炎のような炎症性関節炎にかか っている患者に役与するのが好ましいが、治療されてい る患者の体質、および/または治療の特給に応じて当然 変化されよう。さらに、非経口投与のためには、テニダ ップおよびその塩は1日当たり約1mgないし約200 mgの投与量で投与するのが好ましいが、治療されてい る患者の体重、および/または治療の特続に応じて当然 30 変化されよう。テニダップおよびその塩によって哺乳動 物の総血清コレステロールレベルを低下させおよび/あ るいは血清LDLコレステロールレベルを低下させおよ び/あるいは血清トリグリセリドを低下させる適当な投 母綴はそのような化合物を飢力し投与する医療從事者に とっては容易に決定されよう。リュウマチ性関節炎また は骨関節炎にかかった患者の総血清コレステロールレベ ルを低下させおよび/あるいは血清1.D Lコレステロー ルレベルを低下させる好適経口投与量は約80mg/日 である。さらに、リュウマチ性関節炎また骨関節炎にか 40 かった患者へ80mg/日の経口投与して得られたデー タは血清トリグリセリドをなんら低下させなかった。こ れは、試料採取の時間と摂食の時間とが近かったという ような他の因子に帰因するものと信じられている。特 に、40mgないし120mg/日の経口投与量によっ て血清トリグリセリドのレベルが低下する。リュウマチ 性関節炎または骨関節炎にかかった患者の血清トリグリ セリドを低下させる好職経口投与量は約120mg/日 である。しかし、治療される哺乳動物の種および上記薬

された医薬組成物なよびそのような投与が行われる時間 と間隔に依存してさらに変化させることもできる。いく つかの場合、上記範囲の下限以下の投与量がむしろ適当 であるが、他の場合さらにもっと高い投与量を使用して も何ら有害な好ましくない副作用を生ぜしめないが。た だし、そのような高い投与量能明を生ずいつかの少ない 投与量に分割されて一日と通じて投与されよう。

£

【0019】経口投与のために、クエン酸ナトリウム、 炭酸カルシウムおよびリン酸二カルシウムのような賦形 剤ならびに、でんぷん、好ましくは燃鈴薯またはタビオ カでんぷん、アルギン酸および特定の複合ケイ酸塩のよ うな種々の崩壊剤をポリビニルピロリドン、シュークロ ース、ゼラチンおよびアラビアゴムのような結合剤とと もに含む錠剤を使用できる。さらに、ステアリン酸マグ ネシウム、ラウリル硫酸ナトリウムおよび雲母のような 潜剤は錠剤化のためにしばしば非常に有用である。間様 の關体組成物を軟質弾性および硬質充填ゼラチンカプセ ル中の斉填剤としても使用できる;これに関連して好適 材料は、限定ではなく例示のために列挙すると、乳糖な らびに高分子ポリエチレンゲリコール鎖である。経口投 与のために水性懸濁液および/またはエリキシルが望ま しい場合、必須活性成分を、種々の甘味剤まあたは付添 剤、着色剤または色素および、所望なら、乳化剤および /または懸濁化剤を水、エタノール、プロピレングリコ ール、グリセリンおよびその種々の組み合わせのような 希釈剤と…緒にできる。

【0020】 テニダップまたはその医薬として受容される塩基塩の一般的に好ましい投与経路は経口であるが、 これらの化合物は非経口的にも投与できる。

【0021】非経口投与のためには、テニダップまたは その塩のごま油または落花生油または水性プロビレング リコール中溶液ならびに相当する上述の水溶性塩基塩の 減額水溶液を使用できる。そのような水溶液はもし必要 なら適当な緩衝液を加え、液体希釈剤は十分な生理塩水 またはグルコースで等張にしなければならない。これら の特定の水溶液は静脈内、筋肉内および皮下注射の目的 に特に適している。このように、使用された滅菌水性媒 体は当業者に関知の標準的技術によって容易に得られ る。たとえば、蒸留水を通常どおり液体希釈剤として使 用し、最終製剤を擦結ガラスフィルターまたは注薬士ま たは釉薬をかけていない磁器製フィルターのような適当 な細菌フィルターに通す。このタイプの好適フィルター はベルクフェルド、チャンパーランドおよびアスベスト ス・ディスクーメタル・ザイツフィルターであって、上 記簿体は滅菌容器の中へ鳴引求ンプによって鳴引され る。これらの注射用溶液の製造中必要な処理を行って最 終製剤が減菌状態で得られるようにする。経皮投与にた めには、特定の化合物の剤形は、たとえば、溶液、ロー ション、軟膏、クリーム、ゲル、座藻、放出速度限定徐

は特定化合物からなり、エタノール、水、浸透促進剤、 およびゲルー生成物質、鉱油、乳化剤、ペンジルアルコ ールなどのような不活性担体である。

【0022】特定の経皮浸透強化組成物は、本出額人の 名前で出願されたヨーロッパ特許出願第271、983\* 一厶およびゲルであるが、これらに限定されない。

\* 号およびヨーロッパ特許出願第331,382号に開示 されている。これらの出題の開示内容は本明細書に参考 として記載されている。局所投与のためには、特定の化 合物の創形はたとえば、溶液、ローション、軟膏、クリ

フロントページの続き

(51) Inc.C1. C O 7 D 333:00) 識別記号 庁内整理番号 F1

技術表示簡所

(72)発明者 ナイテイー・テイン アメリカ合衆国コネチカツト相06339. レ ツドヤード、スパイサー・ヒル・ロード 198